PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-194706

(43) Date of publication of application: 29.07.1997

(51)Int.Cl.

CO8L 67/04

CO8L 23/00

(21)Application number : 08-006648

(71)Applicant: ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

18.01.1996

(72)Inventor: ONO YUICHI

YOKOYAMA MASAKO

(54) ALIPHATIC POLYESTER COMPOSITION AND FILM LOW IN MOISTURE PERMEABILITY

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject composition useful as a food packing material, etc., wide in control width of moisture permeability, excellent in stability during preservation, capable of controlling degradability in soil, by blending an aliphatic polyester with a polyolefin wax.

SOLUTION: This film is obtained by blending (A) 5-80wt.%, preferably 20-70wt.% of an aliphatic polyester with (B) 20-95wt.%, preferably 30-80wt.% of a polyolefin wax and forming the blend into a film by a hot press, etc. An aliphatic polyester of the formula –(OH1OCOR2CO)n– ((n) is a degree of polymerization corresponding to 1,000–1,000,000 number-average molecular weight; R1s are each independently a 2-20C aliphatic hydrocarbon group; R2s are each independently a 0-24C aliphatic hydrocarbon group) obtained by subjecting a polyhydric alcohol and a polyfunctional carboxylic acid to polycondensation is preferable as the aliphatic polyester.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

15.01.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3583538

[Date of registration]

06.08.2004

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-194706

(43)公開日 平成9年(1997)7月29日

(51) Int.Cl. ⁶	1	識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
C08L	67/04	LPA		C08L	67/04	LPA	
	23/00	LCT			23/00	LCT.	

審査請求 未請求 請求項の数12 OL (全 7 頁)

(21) 出願番号 特願平8-6648 (71) 出願人 000000033 旭化成工業株式会社 大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号 (72) 発明者 大野 裕一 岡山県倉敷市潮通3丁目13番1 旭化成工 業株式会社内 (72) 発明者 横山 雅子 岡山県倉敷市潮通3丁目13番1 旭化成工 業株式会社内 (74) 代理人 弁理士 小松 秀岳 (外3名)

(54) 【発明の名称】 低透湿性脂肪族ポリエステル組成物およびフィルム・

(57)【要約】

【課題】 透湿性の制御幅が広く、保存時の安定性に優れ、かつ、土中での分解性の制御が可能な低透湿性組成物およびそのフィルムを提供する。

【解決手段】 脂肪族ポリエステル5重量%以上80重量%以下、及びポリオレフィンワックス20重量%以上95重量%以下含有する組成物およびそのフィルム。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 脂肪族ポリエステル5重量%以上80重 量%以下及びポリオレフィンワックス20重量%以上9 5重量%以下含有する組成物。

脂肪族ポリエステルが一般式(Ⅰ)で表 【請求項2】 される脂肪族ポリエステルである請求項1の組成物。 【化1】

> $-(OR^1OCOR^2CO)_{\overline{n}}$ (I)

(nは、数平均分子量Mnが1,000以上1,00 0.000以下となるのに必要な重合度を表す。R1は 炭素数2以上20以下の脂肪族炭化水素基、R'は0を 含む炭素数24以下の脂肪族炭化水素基である。R1、 R'はそれぞれ2種以上を含んでも良い)。

脂肪族ポリエステルのnが、該ポリエス 【請求項3】 テルの数平均分子量Mnが15,000より大で1,0 00.00以下となるのに必要な重合度である請求項 2の組成物。

脂肪族ポリエステルがポリヒドロキシカ 【請求項4】 ルボン酸である請求項1の組成物。

脂肪族ポリエステルがポリ乳酸である請 【請求項5】 求項1の組成物。

【請求項6】 脂肪族ポリエステルがポリカプロラクト ンである請求項1の組成物。

ポリオレフィンワックスがポリエチレン 【請求項7】 ワックスである請求項1の組成物。

【請求項8】 ポリオレフィンワックスが密度0.86 0g/cm³以上0.940g/cm³以下の低密度ポリ エチレンワックスである請求項1の組成物。

【請求項9】 ポリオレフィンワックスの数平均分子量 が570以上10,000以下である請求項1の組成 物。

【請求項10】 透湿性調整剤として0.01以上75 重量%以下の脂肪族ポリマー及び/又は界面活性剤を更 に含む請求項1の組成物。

【請求項11】 0.01以上75重量%以下の不溶性 充填材を更に含む請求項1の組成物。

【請求項12】 請求項1の組成物を用いたフィルム。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規な低透湿性組 40 成物およびそのフィルムに関する。更に詳しくは、透湿 性の制御幅が広く、保存時の安定性に優れ、かつ、土中 での分解性の制御が可能な低透湿性組成物およびそのフ ィルムに関する。

[0002]

【従来の技術】従来、髙分子化合物を用いた組成物およ びそのフィルムは、自然界において極めて安定であり、 その安定性のために使用されていたが、近年、逆にその 安定性のために、廃棄後環境問題を起こしている。これ を解決するために、生分解性ポリマーを用いた組成物お 50 【0009】(4)脂肪族ポリエステルがポリヒドロキ

よびフィルムが提案されている。しかしながら、これら の分解性組成物に関する発明は、土中埋設等の条件によ っては崩壊性を示さないものであったり、崩壊性を示す ものの水分の透過性が高すぎるために食品包装材料等低 透湿性が必要な分野には適用できない等の問題がある。 さらに、土中で使用するような用途では分解性の制御が 充分でなく、使用中に分解し、性能が維持できない等の 問題点もあった。

【0003】例えば、特開平3-199245号公報、 特開平4-182112号公報、特開平5-17911 0号公報に記載の微生物分解性熱可塑性樹脂と微生物非 分解性熱可塑性樹脂あるいは微生物分解性の極めて遅い 樹脂との混合樹脂を基材樹脂とする組成物は分解時に微 生物非分解性熱可塑性樹脂あるいは微生物分解性の極め て遅い樹脂が長期に渡って残存する問題点があった。特 に透湿性まで考慮すると、生分解性樹脂組成物あるいは フィルムは、生分解性樹脂量を多くしなければ充分な分 解性能を発揮できないにも関わらず、生分解性樹脂量を 多くすると水の透過性が高くなるという問題点があっ た。また、上記の従来の組成物はいずれも生分解性と製

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、透湿性の制 御幅が広く、保存時の安定性に優れ、かつ、土中での分 解性の制御が可能な低透湿性組成物およびそのフィルム を提供することを課題とする。

品保存時の安定性を両立できるものではなかった。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は鋭意検討の結 果、脂肪族ポリエステルとポリオレフィンワックスから 30 なる組成物およびそのフィルムによって上記課題が解決 されるととを見出し本発明に至った。すなわち、本発明 は以下の(1)~(12)である。

【0006】(1)脂肪族ポリエステル5重量%以上8 0重量%以下及びポリオレフィンワックス20重量%以 上95重量%以下含有する組成物。

(2) 脂肪族ポリエステルが一般式(1) で表される脂 肪族ポリエステルである上記(1)の組成物。

[0007]

[化2]

(I) $-(OR^1OCOR^2CO)_{\overline{n}}$

【0008】(nは、数平均分子量Mnが1,000以 上1,000,000以下となるのに必要な重合度を表 す。R1は炭素数2以上20以下の脂肪族炭化水素基、 R'は0を含む炭素数24以下の脂肪族炭化水素基であ る。R¹、R¹はそれぞれ2種以上を含んでも良い)。

(3) 脂肪族ポリエステルのnが、該ポリエステルの数 平均分子量Mnが15,000より大で1,000,0 00以下となるのに必要な重合度である上記(2)の組 成物。

10

L.V.

tion the

17年 李献

3

シカルボン酸である上記(1)の組成物。

- (5)脂肪族ポリエステルがポリ乳酸である上記 (1)の組成物。
- (6)脂肪族ポリエステルがポリカプロラクトンである 上記(1)の組成物。
- (7) ポリオレフィンワックスがポリエチレンワックス である上記(1)の組成物。
- 【0010】(8)ポリオレフィンワックスが密度0. 860g/cm³以上0.940g/cm³以下の低密度 ポリエチレンワックスである上記(1)の組成物。
- (9) ポリオレフィンワックスの数平均分子量が570 以上10,000以下である上記(1)の組成物。
- (10)透湿性調整剤として0.01以上75重量%以下の脂肪族ポリマー及び/又は界面活性剤を更に含む上記(1)の組成物。
- (11)0.01以上75重量%以下の不溶性充填材を更に含む上記(1)の組成物。
- (12)上記(1)の組成物を用いたフィルム。

【0011】以下、本発明をさらに詳細に説明する。本 発明の組成物及びフィルムに用いられる脂肪族ボリエス 20 テルは多価アルコールと多価カルボン酸とが重縮合した 構造のもの、ヒドロキシカルボン酸が重縮合した構造のものがある。透湿性および分解性の抑制がしやすい構造 の脂肪族ポリエステルを容易に合成できることから多価 アルコールと多価カルボン酸とが重縮合した構造の脂肪族ポリエステルが好ましい。多価アルコールと多価カルボン酸とが重縮合した構造の脂肪族ポリエステルが好ましい。多価アルコールと多価カルボン酸とが重縮合した構造の脂肪族ポリエステルの好適な例は一般式(I)で表される。

[0012]

[化3]

 $-(OR_1OCOR_2CO)^{\frac{1}{n}} \qquad (I)$

【0013】本発明の一般式(I)のnは、強度面からは大きいほど良いが、組成物を製造するときあるいは成型時の粘度が高くなるので、一般式(I)で表される脂肪族ポリエステルは、数平均分子量Mnが1,000以上1,000,000以下となるのに必要な重合度が良く、15,000以上1,000,000以下となるのがより好ましく、25,000より大きく1、000、000以下となるのがさらに好ましい。

【0014】また、脂肪族ポリエステル中に低分子成分が多いと成形後の強度が低下するので分子量500以下の成分含量は10重量%以下、好ましくは1重量%以下、より好ましくは0.1重量%以下である。重量平均分子量Mwと数平均分子量Mnの比Mw/Mnとしては1以上20以下が好ましい。R1は炭素数2以上20以下の脂肪族炭化水素基、R1は0を含む炭素数24以下の脂肪族炭化水素基である。これらは不飽和結合を含んでも良いし、脂環式構造を含んでも良し、また、それぞれ2種以上を含んでも良い。

【0015】本発明の一般式(I)の脂肪族ポリエステ

ルは、脂肪族炭化水素ジオール(以下、単にジオールと云う。)と脂肪族炭化水素ジカルボン酸類(以下、単にジカルボン酸類と云う。)から重縮合によって製造される。ジカルボン酸類としては、ジカルボン酸そのもの、ジカルボン酸エステル、ジカルボン酸無水物から選ばれる。

【0016】本発明に用いる脂肪族ポリエステルの製造に用いる、ジオールとジカルボン酸(またはそのエステルまたは酸無水物)は、ジオールが、水酸基を除いた残りが炭素数2以上20以下の脂肪族炭化水素基であり、ジカルボン酸(またはそのエステルまたは酸無水物)が、カルボニル基(またはそのエステルまたは酸無水物)を除いた残りが0を含む炭素数24以下の脂肪族炭化水素基である。(これらは不飽和結合を含んでも良いし、脂環式構造を含んでも良い。また、それぞれ2種以上を用いても良い。)。

【0017】前記ジオールとしては、例えば、エチレン

グリコール、プロピレングリコール、トリメチレングリ

コール、1,3-ブタンジオール、1,4-ブタンジオ ール、1,5-ペンタンジオール、1,6-ヘキサンジ オール、1,7-ヘプタンジオール、1,8-オクタン ジオール、1、9-ノナンジオール、1、10-デカン ジオール、1,11-ウンデカンジオール、1,12-ドデカンジオール、1,13-トリデカンジオール、 1, 14-テトラデカンジオール、1, 16-ヘキサデ カンジオール、1,18-オクタデカンジオール、1, 20-エイコサンジオール、ネオペンチルグリコール、 1,4-シクロヘキサンジメタノール、3-ブテン-1,2-ジオール、2-ブテン-1,4-ジオール、 30 2,5-ジメチル-3-ヘキセン-2,5-ジオール、 1,5-ヘキサジェン-3,4-ジオール、2,6-オ クタジエンー4、3-ジオール等が挙げられ、前記ジカ ルボン酸(またはそのエステルまたは酸無水物)として は、例えば、蓚酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、 アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、 セバシン酸、ウンデカン2酸、ドデカン2酸、トリデカ ン2酸、テトラデカン2酸、ペンタデカン2酸、ヘキサ デカン2酸、オクタデカン2酸、エイコサン2酸、ヘネ イコサン2酸、ドコサン2酸、テトラコサン2酸、コハ ク酸ジメチル、グルタル酸ジメチル、アジピン酸ジメチ ル、アゼライン酸ジメチル、セバシン酸ジエチル、ドデ カン2酸ジメチル、テトラデカン2酸ジエチル、エイコ サン2酸ジメチル、無水コハク酸、無水グルタール酸、 マレイン酸、フマル酸、マレイン酸ジメチル、フマル酸 ジメチル、また、置換コハク酸(またはそのエステルま たは酸無水物) であるオクタコサニルコハク酸無水物、 ドコサエイコセニルコハク酸無水物等が挙げられる。 【0018】上記のジオールおよび、ジカルボン酸(ま たはそのエステルまたは酸無水物)は、結晶性、融点、 50 成形加工性をコントロールするのにそれぞれ2種以上を

10

用いて反応させることも可能である。また、これら原料 のジオールとジカルボン酸 (またはそのエステルまたは 酸無水物)は不純物として3官能以上の官能基が含まれ ていても良い。また、積極的に3官能以上の多価アルコ ール、多価カルボン酸を添加しても良い。多価アルコー ル、多価カルボン酸の量は生成ポリマーが実質的に溶媒 可溶であるのが好ましい。実質的に溶媒可溶であると は、生成ポリマー5重量部に対し、溶媒95重量部加え た溶液をG2グラスフィルターを用い、差圧1Kg/c m'で濾過した滤液中のポリマーが仕込みの8.0重量% 以上回収される事をいう。

【0019】本発明の上記一般式(I)で表される脂肪 族ポリエステルの具体例としては、ポリエチレンサクシ ネート、ポリエチレンアジペート、ポリエチレンテトラ デカンジオエート、ポリテトラメチレンサクシネート、 ポリテトラメチレンアジペート、ポリテトラメチレンド デカンジオエート、ポリテトラメチレンエイコサンジオ エート、ポリヘキサメチレングルタメート、ポリヘキサ メチレンアジペート、ポリデカメチレンサクシネート、 ポリデカメチレンドデカンジオエート、ポリドデカメチ レンサクシネート、ポリドデカメチレンエイコサンジオ エート、ポリドデカメチレンテトラデカンジオエート、 ポリヘキサデカメチレンサクシネート、ポリヘキサデカ メチレンエイコサンジオエートが挙げられる。

【0020】とれらの中で、原料の合成が容易で、入手 も容易であることから多価アルコール、多価カルボン酸 の炭素数の少ないモノマーを用いた脂肪酸ポリエステル が好ましい。この具体例としては、ポリエチレンサクシ ネート、ポリエチレンアジペート、ポリテトラメチレン キサメチレングルタメート、ポリヘキサメチレンアジペ ートが挙げられる。

【0021】本発明において、原料のジオールとジカル ボン酸(またはそのエステルまたは酸無水物)で、どち らか一方が過剰となる仕込みモル比、好ましくは0.5 以上2. 0以下、より好ましくは0. 8以上1. 2以 下、さらに好ましくは0.9以上1.1以下の範囲にす ることで、高分子量でかつ過剰に使用した成分の官能基 を末端に有する脂肪族ポリエステルを製造することが出 来る(仕込み比によっては両者を含む構造もできる)。 【0022】本発明に用いる脂肪族ポリエステルを製造 する方法としては、薄膜状にすることにより仕込量に対 して蒸発表面積を大きくすることが重要であり、反応系 の体積をV(cm³)、その表面積をA(cm²)とする とき、A/Vは少なくとも1以上で製造することが必要 である。好ましくは4以上、さらに好ましくは6以上で ある。A/Vは大きいほど高分子量の脂肪族ポリエステ ルの製造には好ましいが、経済性の観点からは500以 下、好ましくは50以下で製造する。製造中にA/Vが 通常は重合終了時のA/Vが1以上になっていればよ い。また、製造時の圧力は低いほど脂肪族ポリエステル の分子量は高くなるが、装置が大型化する必要があるな どの問題があるため、製造時の圧力は0.1mmHgよ り大きいことが好ましく、特に70000以上の高分子 量の脂肪族ポリエステルを製造する場合の圧力は0.1 mmHgより大きく1mmHg以下がより好ましい。圧 力が製造中に変動する場合は最終到達圧力が上記範囲内 に有ればよい。

【0023】製造温度は120℃以上350℃以下、好 ましくは140℃以上300℃以下、さらに好ましくは 140℃以上250℃以下で行う。反応装置は上記条件 を実現できるものであれば制限されない。例えば、表面 更新型二軸ニーダー、表面更新型薄膜リアクター、特開 平7-292097号公報に開示されているような自由 落下ゾーンを重合促進域とする循環型装置、回転式チュ ーブオーブンなどが製造に好適である。回転式チューブ オーブンは、1)筒状の面ヒーターに沿って試料を薄膜 状で回転させるようになっていて蒸発表面積を増大させ ることが出来、2)加熱面と凝縮面との距離が十分に接 近していて通常のフラスコ反応では留出しにくい成分の 留出も容易に行われるため、試料の加熱面の表面積を大 きくとることが出来、加熱面から飛び出す成分は凝縮す るととなく凝縮面に到達できる。その結果、エステル化 では効率よく脱アルコール(脱水)反応を進めることが 出来、その後の脱グリコール反応もしくは脱ジエステル (または脱ジカルボン酸) 反応においても効率よく反応 を進めることが出来る。

【0024】上記装置にジオールとジカルボン酸(また サクシネート、ポリテトラメチレンアジペート、ポリヘ 30 はそのエステルまたは酸無水物)を仕込み、不活性ガス (N,) 流中でエステル化を行う。エステル化の温度は 原料のジオール及びジカルボン酸(またはそのエステル) または酸無水物)のうち低沸点物の沸点より低い温度に て行うのが好ましい。反応を続けてアルコールの留出 (または脱水)が止まる様子を確認する。脱グリコール 反応または脱ジェステル(または脱カルボン酸)反応で は少量の触媒を必要とするため、一旦室温に戻し、触媒 を添加する。しかし、このときの触媒は、原料のジオー ル、ジカルボン酸(またはそのエステルまたは酸無水 物)の仕込み時に既に添加しておくことも可能である。 用いることが出来る触媒としては、チタン、亜鉛、ゲル マニウム、鉄、スズ等の金属化合物(水和物等も含 む。)であり、例えば、酢酸亜鉛、ステアリン酸亜鉛、 オクタン酸亜鉛等の市販品を用いることができる。触媒 の添加量としては、仕込みの全モノマー量に対して、 O. 0001mo1%以上10mo1%以下、好ましく は、0.0005mo1%以上1mo1%以下程度で良 い。触媒を添加した後、エステル化されたプレポリマー の突沸が起きないように徐々に昇温し、また系内を減圧 変化する場合は、最も分子量が高くなるとき、すなわち 50 していき、所定の圧力、温度にする。本発明の組成物及

びフィルムにおいては、上記一般式(1)で表される脂 肪族ポリエステルを連結剤で結合させたものも用いると とができる。

【0025】連結剤としては脂肪族ポリエステルの末端 と反応できる官能基を分子中に2個以上有する化合物 で、当該官能基としてはイソシアネート、カルボン酸、 カルボン酸無水物、カルボン酸エステル、水酸基等が用 いられる。当該官能基数は2個が最も好ましい。連結剤 を用いた脂肪族ポリエステルの好適な例としてはポリテ トラメチレンサクシネートやボリテトラメチレンアジベ 10 ートをヘキサメチレンジイソシアネートで連結した樹脂 が挙げられる。

【0026】本発明の組成物あるいはそのフィルムに用 いられるヒドロキシカルボン酸が重縮合した構造の脂肪 族ポリエステルとしては、ポリ乳酸、ポリグルタミン 酸、ポリカプロラクトン等がその具体例として挙げられ る。これらの中で、合成が容易であることからポリカブ ロラクトンが好ましい。本発明の組成物あるいはそのフ ィルムに用いる脂肪族ポリエステル中のエステル基含有 量は低溶出性を示すためには低い方が好ましく、数平均 20 分子量1000当たりのポリエステル基含有量が16以 下が好ましく、12以下がより好ましく、8以下が最も 好ましい。

【0027】本発明の組成物及びフィルムの成分である ポリオレフィンワックスは、ポリオレフィンたとえば実 質的にエチレン、プロピレン、ブタジェン等のオレフィ ンの単独あるいは2種以上の共重合体のワックスを用い ることができる。分子中に不飽和結合が残る場合は、水 添しても良い。また、直鎖構造でも分岐を含んでも良 い。当該ワックスはポリエチレンワックスが好ましい。 ポリエチレンワックスとしてはエチレンを50重量%以 上含有するワックスが好ましい。

【0028】成形を容易にするためには当該ワックスの 密度は低い方がよく、0.860g/cm'以上0.9 40g/cm³以下が好ましい。合成の容易であること から、0.900g/cm'以上が好ましい。当該ワッ クスの数平均分子量は成形が容易であることから高い方 がよく、570以上好ましくは1000以上であるが、 廃棄後の分解性が良いことから数平均分子量1万以下、 重量平均分子量7万以下が良く、数平均分子量6000 以下、重量平均分子量5万以下がより好ましい。本発明 の脂肪族ポリエステルの数平均分子量Mn、重量平均分 子量Mwはゲル濾過クロマトグラフィー(GPC)で測 定したポリスチレン換算の値である。次に組成物の製造 法を述べる。

【0029】組成物には上記脂肪族ポリエステルおよび ポリオレフィンワックスが含まれる。該脂肪族ポリエス テル及び/又はポリオレフィンワックスは各々2種以上 を混合して用いてもよい。組成物中の脂肪族ポリエステ ルの含有量は、5~80重量%、好ましくは20~70

重量%である。5重量%より低いと成形性が悪く、80 重量%より多いと透水性が速すぎるため好ましくない。 組成物中のポリオレフィンワックスの含有量は、20~ 95重量%、好ましくは30~80重量%である。20 重量%より少ないと透湿性が高すぎ、95重量%より多 いと成膜性が悪く好ましくない。

【0030】機械的性質、透湿性、分解性などの組成物 の性質を調節するために、組成物には脂肪族ポリエステ ルやポリオレフィンワックスと共に他の成分を併用する てとができる。組成物には**適宜に相容化剤を用いてもよ** い。相溶化剤としては、例えば、無水マレイン酸変成ポ リプロピレン、無水マレイン酸変性ポリエチレンなどの 不飽和脂肪族カルボン酸変成ポリオレフィン、本発明で 用いる上記ポリオレフィンワックスの脂肪族カルボン酸 変成物や、SBS(スチレン-ブタジェン-スチレ ン)、SEBS (スチレン-エチレン-ブチレン-スチ レン)などのスチレン系熱可塑性エラストマー、EPR (エチレン-プロピレン) などのゴムなどをが挙げられ る。組成物中の相容化剤の量は添加効果を得るためには 0.01以上が好ましいが、透湿性抑制と分解性の両立 が困難となるため通常75重量%以下であり、50重量 %以下が好ましく、20重量%以下がより好ましく、1 0重量%以下がさらに好ましい。

【0031】併用成分として、タルク、炭酸カルシウ ム、珪藻土、金属酸化物などの不溶性充填材を用いると とができる。組成物中の不溶性充填材の量は添加効果を 得るためには0.01重量%以上が好ましいが、透湿性 抑制と分解性の両立が困難となるため、7,5 重量%以下 が好ましく、50重量%以下がより好ましい。さらに、 透湿性調節剤としてのエチレン・酢酸ビニル共重合体、 エチレン・ピニルアルコール共重合体などの脂肪族ポリ マーや界面活性剤なども用いることができる。組成物中 の透湿性調節剤の量は添加効果を得るためには0.01 重量%以上が好ましいが、透湿性抑制と分解性の両立が 困難となるため、75重量%以下が好ましく、40重量 %以下がより好ましく、10重量%以下がさらに好まし

【0032】また、光分解性添加剤も用いることができ る。光分解性添加剤としては、遷移金属錯体、酸化促進 剤、光増感剤が挙げられる。また、遷移金属錯体として は、錯生成剤が酸素を介して金属に結合しており、かつ 金属が遷移金属であるものが挙げられる。例えば、鉄ア セチルアセトナート、鉄アセトニルアセトネートなどで ある。そして、組成物中の錯体の濃度は0.001~ 0. 5重量%であり、さらに好ましくは0. 005~ 0. 2重量%である。上記組成物の成分はプレブレンド することによって成型物により均一性が得られ、好まし い。プレブレンドは樹脂組成物を製造する方法を用いる ことができる。プレブレンドに用いる装置は特に制限さ 50 れないが、混練機や押出し機を用いることができる。プ

7.

レブレンドの温度範囲は用いる樹脂の内、熔融温度の最 も低いもののより20℃低い温度から熔融温度の最も高 いのものより20°C高い温度範囲が好ましいが、適正な 温度は個々の脂肪族ポリエステルや併用される成分、特 に高分子成分に従って決定される。

【0033】次に本発明のフィルムの製造方法を述べ る。フィルムの製造方法は特に限定されず、熱可塑性樹 脂のフィルムの製造に利用できる全ての方法を適用する ことができる。例えば溶媒キャスト法、熔融押出し法、 熔融プレス法などが挙げられる。大規模生産には熔融押 出し法が優れているが、小規模、特殊用途向け、品質評 価のいずれかの目的のためには溶媒キャスト法、熔融ブ レス法も有用である。フィルムの厚さは限定されない が、好ましくは0.01~1mm、さらに好ましくは 0.02~0.4mmである。0.01mmより薄いと 皮膜にピンホールのような欠陥が生じ易く、透湿性の制 御が困難となる。また、1 mmを越えると、透湿性が必 要以上に低くなったり、製造プロセスへの過大な負担、 例えば組成物原料の多大な使用やエネルギー多消費を招 くことになる。溶媒キャスト法等に用いられる溶媒とし ては、個々の脂肪族ポリエステルや被覆材の組成によっ て異なるが、クロロホルム、塩化メチレン、oージクロ ロベンゼン、トリクロロベンゼン、トリクロロエチレ ン、テトラクロロエチレン、o-クロロフェノール、N - メチルピロリドンなどを代表例としてその他多数のも のが使用可能である。乾燥温度は溶解性、蒸発速度、溶 媒の沸点を考慮して決定されるが、通常0~120℃、 好ましくは10~100℃である。

【0034】熔融法では、組成物成分の溶融物または溶 融分散物を、溶剤法の組成物溶液や分散液の代わりに使 30 【発明の実施の形態】以下に本発明の実施例及び比較例 用する。その場合、粘度の調整と熱分解防止の観点から 溶融温度は80~250℃、好ましくは130~230 °Cであるが、適正な温度は個々の脂肪族ポリエステルや*

* 併用される成分、特に高分子成分に従って決定される。 熔融押し出しでは、Tダイ法やインフレーション法が利 用される。また、一旦製造した無延伸フィルムから常法 に従って一軸または二軸延伸フィルムを製造することが できる。成形を容易にするために、本発明に用いるポリ オレフィンワックスの熔融粘度は140℃で0.5以上 450ポイズ以下が良く、0.5以上300ポイズ以下 がより好ましく、0.5以上100ポイズ以下が最も好 ましい。

【0035】フィルムの透湿量は(II)式で示される。 $[0036]Q_{*}=P_{*}\cdot S\cdot t/d$ (II)(式中、Q」は透湿量、P」は透湿係数、Sは透過面積、 tは透過時間、dはフィルム厚みを示す。) また、1日当たり単位面積当たりの透湿量、即ち透湿度 は (III) 式で示される。

 $q_{\star} = Q_{\star} / (S \cdot t)$ (III)

(式中、quは透湿度を示す。)

従って、透湿係数は、(IV)式の通り透湿度と厚みの積 で与えられる。

 $[0037]p_{w} = q_{w} \cdot d$ (IV) この透湿係数は、測定条件を決めれば各フィルム素材の 透湿性を示す固有値である。透湿度は、例えばJIS-20208規定の防湿包装材料の透湿度試験法(カップ 法) に準じて25℃、湿度90%で測定される。本発明 のフィルムの透湿係数は、0.03から0.0000 1mg/cm・dayの範囲、好ましくは0.01mg /cm·day以下、特に好ましくは0.005mg/ cm・day以下の低い値である。

[0038]

を用いて本発明を説明する。分子量の測定には、GPC を用いた。これらの詳細は以下のとおりである。

常温GPC:

使用機種・・・・・・東ソー製 GPC HCL-8020型

溶媒······CHCl,/MeOH=98/2(vol比)

試料濃度・・・・・lmg/ml

カラム温度・・・・40℃

分子量スタンダード・ポリスチレン

高温GPC:

使用機種・・・・・・ウォーターズ製 GPC 150C型

溶媒・・・・・・1,2,4-トリクロロベンゼン

試料濃度·····20mg/15m1

カラム・・・・・ Showdex AT-807S 1本

Tosoh TSK-gel GMH-H6 2本

カラム温度・・・・ 1 4 5 ℃

分子量スタンダード・ポリスチレン

以下に本発明の実施例を説明する。

【0039】実施例1

子量7000、重量平均分子量1万)25g、数平均分 子量4300、重量平均分子量38000、密度0.9

ポリエチレンアジペート (アルドリッチ社製、数平均分 50 10g/cm³のポリエチレンワックス (140°Cでの

熔融粘度4300CPS)を25g、無水マレイン酸変 性ポリエチレンワックス(相容化剤Aと呼ぶ。密度O. 950g/cm³、数平均分子量3000、140℃で の熔融粘度3500CPS、酸価30mg KOH/ g) 5gを150℃のラボブラストミル(東洋精機社 製)に仕込み、混練して組成物を得た。該組成物をプレ ス温度120℃、プレス圧力100Kgf/cm¹で熱 プレスしてフィルムを製造した。該フィルムの透湿速 度、透湿係数を25℃で測定した。結果を表1に示し た。また、当該フィルムは保存時の安定性に優れ、か つ、土中での分解性を示した。

【0040】実施例2

相容化剤Aを用いない他は実施例1と同様にして組成物 を得た。さらに、該組成物を実施例1と同様にしてフィ ルムを製造した。また、該フィルムを実施例1と同様に して透湿速度、透湿係数を測定し、結果を表1に示し た。また、当該フィルムは保存時の安定性に優れ、か つ、土中での分解性を示した。

【0041】実施例3

ネートを多価イソシアネートで連結した樹脂 (昭和高分 子製ビオノーレ1010)25gを用いた他は実施例1 と同様にして組成物を得た。さらに、該組成物をプレス 温度を180℃にした他は実施例1と同様にしてフィル ムを製造した。また、該フィルムを実施例1と同様にし て透湿速度、透湿係数を測定し、結果を表1に示した。 また、当該フィルムは保存時の安定性に優れ、かつ、土 中での分解性を示した。

【0042】実施例4

相容化剤Aの代わりに無水マレイン酸変性ポリエチレン 30 ワックス(相容化剤Bと呼ぶ。密度0.950g/cm 3、数平均分子量4000、酸価52mg KOH/ g) 5gを用いた他は実施例3と同様にして組成物を得 た。さらに、該組成物を実施例3と同様にしてフィルム を製造した。また、該フィルムを実施例1と同様にして 透湿速度、透湿係数を測定し、結果を表1に示した。ま た、当該フィルムは保存時の安定性に優れ、かつ、土中 での分解性を示した。

【0043】比較例1

ポリエチレンアジペート(アルドリッチ社製、数平均分 子量7000、重量平均分子量1万)を単独で用いた他 は実施例1と同様にして実施例1と同様にしてフィルム を製造した。しかし、該フィルムは脆く、透湿速度、透 湿係数を測定できなかった。

12

比較例2

昭和髙分子製ビオノーレ1010を単独で用いた他は実 施例3と同様にしてフィルムを製造した。また、該フィ 10 ルムを実施例1と同様にして透湿速度、透湿係数を測定 し、結果を表1に示した。

【0044】比較例3

ポリカプロラクトンを単独で用いた他は実施例3と同様 にしてフィルムを製造した。また、該フィルムを実施例 1と同様にして透湿速度、透湿係数を測定し、結果を表 1に示した。

比較例4

ポリ乳酸を単独で用いた他は実施例3と同様にしてフィ ルムを製造した。また、該フィルムを実施例1と同様に ポリエチレンアジペートの代わりにポリエチレンサクシ 20 して透湿速度、透湿係数を測定し、結果を表1に示し 7C.

[0045]

【表1】

	庾厚 (μm)	透湿速度 (mg/cm²·day)	透湿係数 (mg·cm/cm²·day)
奥施例1	1 2 2	0. 21	0.0025
<i>B</i> 2	114	0.087	0.00099
<i>n</i> 3	110	0.25	0.0028
n 4	128	0.33	0.0042
比較例2	1 2 2	4. 0	0.048
a 3	110	3.6	0.040
0 4	116	3. 7	0.043

[0046]

【発明の効果】上記のとおり、本発明の組成物およびそ のフィルムは、透湿性の制御幅が広く、保存時の安定性 に優れ、かつ、土中での分解性の制御が可能である。

COCCUI MADE SCOT MAIL

• • •

e versioner in a sum of the contract of the co